

PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2019/150**od 30. siječnja 2019.****o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 686/2012 u pogledu države članice izvjestiteljice za ocjenu sljedećih aktivnih tvari sadržanih u sredstvima za zaštitu bilja: deltametrin, diflufenikan, epoksikonazol, fluoksastrobin, protiokonazol i tebukonazol****(Tekst značajan za EGP)**

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja i stavljanju izvan snage direktiva Vijeća 79/117/EEZ i 91/414/EEZ ⁽¹⁾, a posebno njezin članak 19.,

budući da:

- (1) Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 686/2012 ⁽²⁾ Ujedinjenoj Kraljevini kao državi članici izvjestiteljici dodijeljena je ocjena određenih aktivnih tvari sadržanih u sredstvima za zaštitu bilja.
- (2) Ujedinjena Kraljevina dostavila je 29. ožujka 2017. obavijest o svojoj namjeri povlačenja iz Unije na temelju članka 50. Ugovora o Europskoj uniji. Ugovori će se prestati primjenjivati na Ujedinjenu Kraljevinu od dana stupanja na snagu Sporazuma o povlačenju ili, ako do toga ne dođe, dvije godine nakon te obavijesti, tj. od 30. ožujka 2019., osim ako Europsko vijeće u dogovoru s Ujedinjenom Kraljevinom jednoglasno odluči produljiti to razdoblje.
- (3) U skladu s dogovorom između pregovarača, Sporazum o povlačenju sadržava aranžmane za primjenu odredaba prava Unije na Ujedinjenu Kraljevinu i u Ujedinjenoj Kraljevini i nakon datuma od kojeg se Ugovori prestaju primjenjivati na tu zemlju i u njoj. Ako Sporazum stupi na snagu, zakonodavstvo Unije u području sredstava za zaštitu bilja primjenjivat će se u skladu s tim sporazumom na Ujedinjenu Kraljevinu i u Ujedinjenoj Kraljevini tijekom prijelaznog razdoblja te će se prestati primjenjivati nakon isteka tog razdoblja. U skladu s tim sporazumom, tijekom prijelaznog razdoblja Ujedinjena Kraljevina ne smije djelovati kao vodeće tijelo za procjene rizika, ispitivanja, odobrenja ili ovlaštenja na razini Unije ili na razini država članica koje djeluju zajednički, kako je navedeno, među ostalim, u Uredbi (EZ) br. 1107/2009.
- (4) Stoga je potrebno drugim državama članicama dodijeliti ocjenu aktivnih tvari za koje je Ujedinjena Kraljevina država članica izvjestiteljica te ako se očekuje da će Europska agencija za sigurnost hrane do 29. ožujka 2019. donijeti zaključak. Predmetne aktivne tvari su deltametrin, diflufenikan, epoksikonazol, fluoksastrobin, protiokonazol i tebukonazol.
- (5) Tom bi se dodjelom trebala osigurati ravnoteža u raspodjeli odgovornosti i posla među državama članicama.
- (6) Budući da je ocjena predmetnih aktivnih tvari u poodmakloj fazi i da se očekuje da će posao koji treba obaviti biti neznatan, za tu ocjenu ne bi trebala biti određena država članica suizvjestiteljica.
- (7) Provedbenu uredbu (EU) br. 686/2012 trebalo bi stoga na odgovarajući način izmijeniti.
- (8) Ova Uredba trebala bi se primjenjivati od 30. ožujka 2019.
- (9) Mjere predviđene ovom Uredbom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za bilje, životinje, hranu i hranu za životinje,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

Članak 1.

Provedbena uredba (EU) br. 686/2012 mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Uredbi.

⁽¹⁾ SL L 309, 24.11.2009., str. 1.⁽²⁾ Provedbena uredba Komisije (EU) br. 686/2012 od 26. srpnja 2012. o dodjeljivanju ocjene aktivnih tvari državama članicama radi postupka obnavljanja (SL L 200, 27.7.2012., str. 5.).

Članak 2.

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Primjenjuje se od 30. ožujka 2019.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 30. siječnja 2019.

Za Komisiju
Predsjednik
Jean-Claude JUNKER

PRILOG

Prilog Provedbenoj uredbi (EU) br. 686/2012 mijenja se kako slijedi:

1. Dio A mijenja se kako slijedi:

(a) unos za deltametrin zamjenjuje se sljedećim:

Aktivna tvar	Država članica izvjestiteljica	Država članica suizvjestiteljica
„Deltametrin	AT”	

(b) unos za diflufenikan zamjenjuje se sljedećim:

Aktivna tvar	Država članica izvjestiteljica	Država članica suizvjestiteljica
„Diflufenikan	CZ”	

(c) unos za fluoksastrobin zamjenjuje se sljedećim:

Aktivna tvar	Država članica izvjestiteljica	Država članica suizvjestiteljica
„Fluoksastrobin	DE”	

(d) unos za protiokonazol zamjenjuje se sljedećim:

Aktivna tvar	Država članica izvjestiteljica	Država članica suizvjestiteljica
„Protiokonazol	PL”	

2. Dio B mijenja se kako slijedi:

(a) unos za epoksikonazol zamjenjuje se sljedećim:

Aktivna tvar	Država članica izvjestiteljica	Država članica suizvjestiteljica
„Epoksikonazol	PL”	

(b) unos za tebukonazol zamjenjuje se sljedećim:

Aktivna tvar	Država članica izvjestiteljica	Država članica suizvjestiteljica
„Tebukonazol	DK”	